(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2002-293840 (P2002-293840A)

(43)公開日 平成14年10月9日(2002.10.9)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C08F 2	20/22	C 0 8 F 220/22	2H025
2	16/12	216/12	4 J O O 2
2	20/18	220/18	4J100
C08K	5/00	C 0 8 K 5/00	
COSL S	29/10	C08L 29/10	
	•	審査請求 未請求 請求項の数 9	OL (全 22 頁) 最終 頁に続く

(21)出願番号

特顧2001-98228(P2001-98228)

(22)出顧日

平成13年3月30日(2001.3.30)

(71)出顧人 000002060

信越化学工業株式会社

東京都千代田区大手町二丁目6番1号

(71)出頭人 000005821

松下電器産業株式会社

大阪府門真市大字門真1006番地

(71) 出顧人 000002200

セントラル硝子株式会社

山口県宇部市大字沖宇部5253番地

(74)代理人 100079304

弁理士 小島 隆司 (外1名)

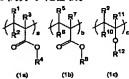
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 高分子化合物、レジスト材料及びパターン形成方法

(57)【要約】

(修正有)

【解決手段】 下記一般式(1a)及び(1c)、又は(1a)、(1b)及び(1c)の繰り返し単位を含有することを特徴とする、重量平均分子量1,000~500,000の高分子化合物。



(式中、 R^1 、 R^2 、 R^6 \sim R^7 、 R^0 、 R^{1-1} は水素原子、フッ素原子、又は炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基又はフッ素化されたアルキル基である。 R^8 はフッ素原子、又は炭素数 $1\sim 20$ のフッ素化されたアルキル基である。 R^4 及び R^6 は酸不安定基、密着性基、水素原子、又は炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基又はフッ素化されたアルキル基である。 R^{1-0} と R^{1-2} は水素原子又は炭素数 $1\sim 20$ のヘテロ原子を含んでもよい一価の炭化水素基もしくはフッ素化された一価の炭化水素基であ

る。)

【効果】 本レジスト材料は、高エネルギー線に感応し、200nm以下、特に170nm以下の波長における感度が優れている上に、優れたプラズマエッチング耐性を有する。

20

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(1a)及び(1c)、又は(1a)、(1b)及び(1c)の繰り返し単位を含有することを特徴とする、重量平均分子量1,000~500,000の高分子化合物。

[化1]

(式中、R¹、R²、R⁵~R⁷、R⁸、R¹¹ は水素 原子、フッ素原子、又は炭素数1~20の直鎖状、分岐 状もしくは環状のアルキル基又はフッ素化されたアルキ ル基である。R®はフッ素原子、又は炭素数1~20の 直鎖状、分岐状もしくは環状のフッ素化されたアルキル 基である。R4 及びR8 は酸不安定基、密着性基、水素 原子、又は炭素数1~20の直鎖状、分岐状もしくは環 状のアルキル基又はフッ素化されたアルキル基である。 R' º とR' º は水素原子又は炭素数1~20のヘテロ 原子を含んでもよい直鎖状、分岐状もしくは環状の一価 の炭化水素基もしくはフッ素化された一価の炭化水素基 である。R'ºとR'²は結合して環を形成してもよ く、その場合にはR¹ºとR¹²で炭素数1~15のへ テロ原子を含んでもよい直鎖状、分岐状又は環状の二価 の炭化水素基を示す。0<a<1、0≤b<1、0<c <1であり、0 < a + b + c ≤ 1 である。)

【請求項2】 式(1a)の繰り返し単位において、R が炭素数1~20の直鎖状、分岐状もしくは環状のフッ素化されたアルキル基であることを特徴とする請求項1記載の高分子化合物。

【請求項3】 R^a がトリフルオロメチル基であることを特徴とする請求項2記載の高分子化合物。

【請求項4】 請求項1乃至3のいずれか1項に記載の 高分子化合物を含むことを特徴とするレジスト材料。

【請求項5】 (A)請求項1乃至3のいずれか1項に 記載の高分子化合物、(B)有機溶剤、(C)酸発生剤 を含有することを特徴とする化学増幅ポジ型レジスト材料。

【 請求項 6 】 更に塩基性化合物を含有する請求項 5 記載のレジスト材料。

【請求項7】 更に溶解阻止剤を含有する請求項5又は6記載のレジスト材料。

【請求項8】(1)請求項4乃至7のいずれか1項に記載のレジスト材料を基板上に塗布する工程と、(2)次いで加熱処理後、フォトマスクを介して波長100~180nm帯又は1~30nm帯の高エネルギー線で露光する工程と、(3)必要に応じて加熱処理した後、現像液を用いて現像する工程とを含むととを特徴とするバタ

ーン形成方法。

【請求項9】 前記高エネルギー線が F_2 レーザー、A r_2 レーザー、Y な軟Y ないることを特徴とする請求項8記載のパターン形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、微細加工技術に適したレジスト材料、特に化学増幅レジスト材料のベースポリマーとして有用な高分子化合物並びにこの高分子化合物をベースポリマーとするレジスト材料及びこれを用いたパターン形成方法に関する。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】近年、 LSIの高集積化と高速度化に伴い、パターンルールの一 微細化が求められている。微細化が急速に進歩した背景 には投影レンズの高NA化、レジストの性能向上、短波 長化が挙げられる。レジストの高解像度化及び高感度化 に関しては、光照射によって発生する酸を触媒とした化 学増幅ポジ型レジスト材料は優れた性能を有するもので あり、遠紫外線リソグラフィーにおいて特に主流なレジ スト材料になった(特公平2-27660号、特開昭6 3-27829号公報等に記載)。また、i線(365 nm) からKrF (248nm) への短波長化は大きな 変革をもたらし、KrFエキシマレーザー用レジスト材 料は0.30ミクロンプロセスに始まり、0.25ミク ロンルールを経て、現在0.18ミクロンルールの量産 化への適用へと展開している。更には、0.15ミクロ ンルールの検討も始まっており、微細化の勢いはますま す加速されている。

[0003] ArF (193nm)では、デザインルールの微細化を0.13μm以下にすることが期待されているが、ノボラックやポリピニルフェノール系等の従来用いられていた樹脂が193nm付近に非常に強い吸収を持つため、レジスト用のベース樹脂として用いることができない。そこで透明性と必要なドライエッチング耐性の確保のため、アクリルやシクロオレフィン系の脂環族系の樹脂が検討されている(特開平9-73173号、特開平10-10739号、特開平9-230595号公報、WO97/33198)。

40 【0004】F₂(157nm)に関しては0.10μm以下の微細化が期待されているが、透明性の確保がますます困難になり、ArF用ベースポリマーであるアクリル樹脂では全く光を透過せず、シクロオレフィン系においてもカルボニル結合を有するものは強い吸収を持つことがわかった。また、KrF用ベースポリマーのポリビニルフェノールについては、160nm付近に吸収のウィンドウがあり、若干透過率が向上するものの、実用的なレベルにはほど違いことが判明した。本発明は上記事情に鑑みなされたものであり、300nm以下、特に50 F₂(157nm)、Kr₂(146nm)、KrAr

3

(134nm)、Ar2 (126nm)等の真空紫外光における透過率に優れた化学増幅レジスト材料のベースポリマーとして有用な新規高分子化合物並びにこれを含むレジスト材料及びこのレジスト材料を用いたパターン形成方法を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段及び発明の実施の形態】本発明者は上記目的を達成するため鋭意検討を重ねた結果、α位にフッ素を含むアクリル酸エステル系モノマーとピニルエーテル誘導体の共重合体をベースポリマーと 10 して用いることにより、透明性が飛躍的に向上するレジスト材料、特に化学増幅レジスト材料が得られることを知見し、本発明に至ったものである。

【0006】本発明者の検討によれば、157nm付近の透過率を向上させる方法としては、カルボニル基や炭素ー炭素間二重結合の数の低減化も一つの方法と考えられるが、ベースポリマー中へのフッ素原子の導入も透過率向上に大きく寄与することがわかってきた。実際、ポリビニルフェノールの芳香環にフッ素を導入したポリマーは実用的に近い透過率を得ることができた。しかしながら、このベースポリマーはF2レーザーのような高エネルギー光の照射によりネガ化が進行することが割時になり、レジストとしての実用化は難しいことが判明した。これに対し、アクリル系樹脂やノルボルネン誘導体由来の脂肪族環状化合物を主鎖に含有する高分子化合物にフッ素を導入したポリマーは、吸収が低く抑えられるうえにネガ化の問題も解決できることがわかった。

【0007】特に本発明者は、下記一般式(1a)のようなアクリル酸エステルのα位にフッ素を含むモノマーとビニルエーテル誘導体との共重合体、即ち(1a)及 30 び(1c)、又は(1a)と(1b)と(1c)で示される繰り返し単位を有する高分子化合物が157nm付近での高透明性を確保できることを見出したものである。

【0008】即ち、本発明は下記の高分子化合物、化学増幅レジスト材料及びパターン形成方法を提供する。請求項1:下記一般式(1a)及び(1c)、又は(1a)、(1b)及び(1c)の繰り返し単位を含有することを特徴とする、重量平均分子量1,000~500,000の高分子化合物。

(化2)

 $\begin{pmatrix} R^2 \\ R^2 \end{pmatrix}_a \begin{pmatrix} R^2 \\ R^6 \end{pmatrix}_b \begin{pmatrix} R^{10} \\ R^{10} \end{pmatrix}_{R^{12}}$ $\begin{pmatrix} R^2 \\ R^4 \\ R^6 \end{pmatrix}_{R^6} \begin{pmatrix} R^2 \\ R^{12} \\ R^{12} \end{pmatrix}$ $\begin{pmatrix} R^2 \\ R^4 \\ R^6 \end{pmatrix}_{R^6} \begin{pmatrix} R^2 \\ R^{12} \\ R^{12} \end{pmatrix}$

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^5 \sim R^7 、 R^8 、 R^{1} は水紫原子、フッ素原子、又は炭素数 $1\sim 2$ 0 の直鎖状、分岐状もしくは環状のアルキル基又はフッ素化されたアルキ 50

4

ル基である。 R^a はフッ素原子、又は炭素数 $1\sim20$ の直鎖状、分岐状もしくは環状のフッ素化されたアルキル基である。 R^4 及び R^a は酸不安定基、密着性基、水素原子、又は炭素数 $1\sim20$ の直鎖状、分岐状もしくは環状のアルキル基又はフッ素化されたアルキル基である。 R^{10} と R^{12} は水素原子又は炭素数 $1\sim20$ のヘテロ原子を含んでもよい直鎖状、分岐状もしくは環状の一価の炭化水素基もしくはフッ素化された一価の炭化水素基である。 R^{10} と R^{12} は結合して環を形成してもよ

く、その場合には R^{1} ° と R^{1} ² で炭素数 $1\sim 1$ 5のへテロ原子を含んでもよい直鎖状、分岐状又は環状の二価の炭化水素基を示す。0<a<1、 $0\le b<1$ 、0<c<1であり、 $0<a+b+c\le 1$ である。)

請求項2:式(1a)の繰り返し単位において、 R^a が 炭素数 $1\sim20$ の直鎖状、分岐状もしくは環状のフッ素 化されたアルキル基であることを特徴とする請求項1記 載の高分子化合物。

請求項 $3:R^3$ がトリフルオロメチル基であることを特徴とする請求項2記載の高分子化合物。

請求項4:請求項1乃至3のいずれか1項に記載の高分子化合物を含むことを特徴とするレジスト材料。

請求項5: (A) 請求項1乃至3のいずれか1項に記載 の高分子化合物、(B) 有機溶剤、(C) 酸発生剤を含 有することを特徴とする化学増幅ポジ型レジスト材料。 請求項6: 更に塩基性化合物を含有する請求項5記載の レジスト材料。

請求項7:更に溶解阻止剤を含有する請求項5又は6記 載のレジスト材料。

請求項8:(1)請求項4乃至7のいずれか1項に記載のレジスト材料を基板上に塗布する工程と、(2)次いで加熱処理後、フォトマスクを介して波長100~180nm帯又は1~30nm帯の高エネルギー線で露光する工程と、(3)必要に応じて加熱処理した後、現像液を用いて現像する工程とを含むことを特徴とするバターン形成方法。

請求項9:前記高エネルギー線がF2レーザー、Ar2レーザー、又は軟X線であることを特徴とする請求項8記載のパターン形成方法。

【0009】以下、本発明について更に詳しく説明す 40 る。本発明の高分子化合物は、下記式(1a)と(1 c)、又は(1a)と(1b)と(1c)の繰り返し単 位を含有するものである。

[0010]

[化3]

゛(式中、R¹、R²、R⁵~R¹、R°、R¹¹は水索 原子、フッ素原子、又は炭素数1~20の直鎖状、分岐 状もしくは環状のアルキル基又はフッ素化されたアルキ ル基である。R®はフッ素原子、又は炭素数1~20の 直鎖状、分岐状もしくは環状のフッ素化されたアルキル 基である。R⁴ 及びR⁸ は酸不安定基、密着性基、水素 原子、又は炭素数1~20の直鎖状、分岐状もしくは環 状のアルキル基又はフッ素化されたアルキル基である。 R¹ º とR¹ ² は水素原子又は炭素数 1~20のヘテロ の炭化水素基もしくはフッ素化された一価の炭化水素基 である。R¹ºとR¹²は結合して環を形成してもよ く、その場合にはR10とR12で炭素数1~15のへ テロ原子を含んでもよい直鎖状、分岐状又は環状の二価 の炭化水素基を示す。0<a<1、0≤b<1、0<c <1であり、0<a+b+c≤1である。)

【0011】炭素数1~20の直鎖状、分岐状もしくは*

(式中、R1 %は水素原子、フッ素原子、又は炭素数1 ~20の直鎖状、分岐状もしくは環状のアルキル基又は フッ素化されたアルキル基であり、0≦e≦10であ る。)

【0013】また、R¹⁰、R¹²の一価炭化水素基、 フッ素化された一価炭化水素基としては、炭素数1~2 0、特に1~15、とりわけ1~12のものが好まし く、上記アルキル基、フッ素化されたアルキル基のほ か、フェニル基、ベンジル基等アリール基、アラルキル 基やその水素原子の一部又は全部がフッ素原子で置換さ れたものが挙げられる。更に、R¹⁰、R¹²は、酸素 原子、窒素原子、硫黄原子等のヘテロ原子を-〇-,= O, -NH-, -NH2, -NR-, -NR2 (Rは炭 素数1~6のアルキル基又はフェニル基), −S−, − SO2 ~等として含有してもよい。なおまた、R10、 R¹²は、互いに結合して環を形成してもよく、その場 合にはR¹0とR¹2とで炭素数1~15のヘテロ原子 を含んでもよい二価の炭化水素基であるが、この二価の 炭化水素基としては、上記―価炭化水素基から水素原子 を1個脱離した基を例示することができる。

【0014】次に、R⁴、R⁸で表される酸不安定基及 び密着性基について説明する。まず、酸不安定基として は種々選定されるが、特に下記一般式(2)~(4)で 示される基等であることが好ましい。

[0015]

【化5】

*環状のアルキル基としては、メチル基、エチル基、プロ ピル基、イソプロピル基、n-プロピル基、sec-ブ チル基、tert‐ブチル基、シクロペンチル基、シク ロヘキシル基、2-エチルヘキシル基、n-オクチル基 等が例示でき、特に炭素数1~12、とりわけ炭素数1 ~10のものが好ましい。なお、フッ素化されたアルキ ル基は、上記アルキル基の水素原子の一部又は全部がフ ッ素原子で置換されたものであり、トリフルオロメチル 基、2、2、2-トリフルオロエチル基、3,3,3-原子を含んでもよい直鎖状、分岐状もしくは環状の一価 10 トリフルオロブロビル基、1, 1, 1, 3, 3, 3-へ キサフルオロイソプロビル基、1,1,2,2,3, 3. 3-ヘプタフルオロプロビル基、2, 2, 3, 3, 4, 4, 5, 5-オクタフルオロペンチル基等が挙げら れる他、下記式で表されるような基も用いられる。 [0012]

[化4]

$$\begin{array}{cccc}
-(CH_2)_f & OR^{14} & (2) \\
R^{15} & OR^{17} & (3) \\
R^{16} & & & & \\
R^{18} & & & & & \\
\end{array}$$

(4)

【0016】より好ましくは以下の通りである。式 (2) において、R14 は炭素数4~20、好ましくは 4~15の三級アルキル基を示し、0≤ f≤10であ る。式(2)の具体例としては、tertーブトキシカ ルボニル基、tert-ブトキシカルボニルメチル基、 tert-アミロキシカルボニル基、tert-アミロ キシカルボニルメチル基、1,1-ジエチルプロピルオ キシカルボニル基、1、1-ジエチルプロピルオキシカ ルボニルメチル基、1-エチルシクロペンチルオキシカ ルボニル基、1-エチルシクロペンチルオキシカルボニ ルメチル基、1-エチル-2-シクロペンテニルオキシ カルボニル基、1-エチル-2-シクロペンテニルオキ シカルボニルメチル基、1-エトキシエトキシカルボニ ルメチル基、2-テトラヒドロビラニルオキシカルボニ ルメチル基、2-テトラヒドロフラニルオキシカルボニ ルメチル基等が例示できる。

【0017】式(3) において、R¹⁶、R¹⁶は水素 50 原子又は炭素数 1~18、好ましくは1~10の直鎖

状、分岐状又は環状のアルキル基を示し、具体的にはメ チル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、 n-ブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル 基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、2-エチル シクロヘキシル基、n-オクチル基等を例示できる。R 17 は炭素数1~20、好ましくは1~10の酸素原子 等のヘテロ原子を含んでもよいアルキル基等の一価炭化 水素基を示し、直鎖状、分岐状、環状のアルキル基、と れらの水素原子の一部が水酸基、アルコキシ基、オキソ 基、アミノ基、アルキルアミノ基に置換されたものを挙 10 キシブロビル基が好ましい。 げることができる。また、R¹ ⁵ とR¹ ⁸ 、R¹ ⁵ とR 1 7 、R16 とR17 は互いに結合して環を形成しても*

*よく、この場合、R¹⁶、R¹⁶、R¹⁷は炭素数1~ 18、好ましくは1~10の酸素原子等のヘテロ原子を 含んでよいアルキレン基である。式(3)で示される置 換基の具体例としては、環状のものとしては、テトラヒ ドロフラン-2-イル基、2-メチルテトラヒドロフラ ン-2-イル基、テトラヒドロピラン-2-イル基、2 -メチルテトラヒドロピラン-2-イル基、直鎖状又は 分岐状のものとしては具体的に下記の基が例示できる。 とのうち、エトキシエチル基、ブトキシエチル基、エト

[0018]

[{k6}]

【0019】式(4) において、R¹⁸、R¹⁸、R ²⁰ は、炭素数1~18、好ましくは1~10の直鎖 状、分岐状又は環状のアルキル基を示し、R¹ ⁵ 、R ¹ ° と同様のものを挙げることができる。また、R¹ ° とR'®、R'®とR2°、R'®とR2°とは互いに 結合して環を形成してもよい。

【0020】式(4)に示される三級アルキル基として は、tert‐ブチル基、トリエチルカルビル基、1‐ エチルノルボルニル基、1-メチルシクロヘキシル基、

1-エチルシクロペンチル基、2-(2-メチル)アダ マンチル基、2-(2-エチル)アダマンチル基、te rt-アミル基、1, 1, 1, 3, 3, 3-ヘキサフル オロ-2-メチルーイソプロビル基、1, 1, 1, 33,3-ヘキサフルオロ-2-シクロヘキシル-イソプ 40 ロビル基等を挙げることができる他、下記に示す基を具 体的に挙げることができる。

[0021] 【化7】

9
$$R^{21}$$
 R^{23}
 R^{21}
 R^{23}
 R^{24}
 R^{24}
 R^{24}
 R^{24}
 R^{24}
 R^{25}
 R^{25}

(式中、 R^{1} ® は炭素数 $1\sim6$ の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基、 R^{2} ® は炭素数 $2\sim6$ の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基、 R^{2} 1 及び R^{2} 2 は水素原子、炭素数 $1\sim6$ のヘテロ原子を含んでもよい一価炭化水素基、炭素数 $1\sim6$ のヘテロ原子を介してもよい一価炭化水素基を示す。との場合、ヘテロ原子としては、酸素原子、硫黄原子、窒素原子を挙げることができ、-O H、 $-OR^{2}$ 8、-O-、-S-、-S(=O) -、 $-NH_{2}$ 、 $-NHR^{2}$ 8 、-N0 (R^{2} 8) 2 、-NH- 、 $-NR^{2}$ 8 - などの形態で含有又は介在することができる。 R^{2} 8 は炭素数 $1\sim1$ 0の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基を示す。)

【0022】R¹®の具体例としてはメチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、n-ブチル基、sec-ブチル基、n-ペンチル基、n-ペキシル基、シクロプロビルメチル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、ジクロペキシル基等を例示できる。R²®の具体例としては、エチル基、プロビル基、

イソブロビル基、nーブチル基、secーブチル基、nーペンチル基、nーペキシル基、シクロプロビル基、シクロプロビル基、シクロプロビル基、シクロプロビルメチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基等を例示できる。R²¹、R²²としては、水素原子の他には直鎖状、分岐状、環状のアルキル基、ヒドロキシアルキル基、アルコキシ基、アルコキシアルキル基等が用いられ、その具体例としては、メチル基、ヒドロキシメチル基、エチル基、ヒドロキシエチル基、nープロビル基、イソブロビル基、nープチル基、secーブチル基、nーペンチル基、nーペンチル基、メトキシ基、メトキシ基、メトキシ基、エトキシ基、tertーブトキシ基等を例示できる。

【0023】次に、R⁴、R⁸、R¹で表される密着性基について説明する。本発明で用いられる密着性基としては種々選定されるが、特に下記式で示される基等であることが好ましい。

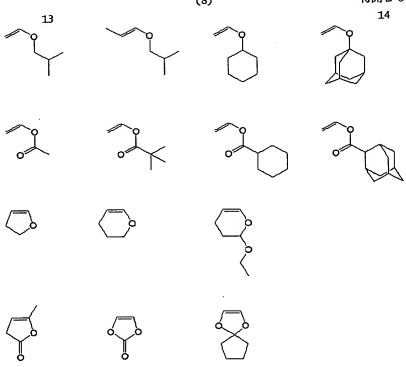
[0024]

【化8】

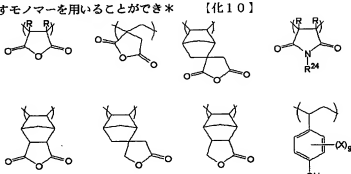
【0025】式 (1c) で表されるモノマーの具体例と 30 しては、メチルビニルエーテル、エチルビニルエーテル、n - ブチルビニルエーテル、t e r t - ブチルビニルエーテル、2, 2, 2 - トリフルオロエチルビニルエーテル、3, 3, 3 - トリフルオロプロビルビニルエー

テル、1, 1, 1, 3, 3, 3-0+サフルオロイソブロビルビニルエーテルの他、下記のようなものが挙げられる。

[0026] [化9]



【0027】本発明の高分子化合物は、密着性基R⁴、 R® だけでも十分な密着性を有するが、更に密着性を向 上させる点から下式に示すモノマーを用いることができ*



*る。

[0028]

(式中、Rは水素原子、フッ素原子、又はCF。を示 し、Xはフッ素原子又はCF。を示す。R24は炭素数 1~10の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基を示 し、0≦g≦4である。)

【0029】上記式(la)、(lb)、(lc)にお 40 いて、0 < a < 1、 $0 \le b < 1$ 、0 < c < 1 であり、0<a+b+c≤1であるが、0.3≤a/(a+b+ c) ≤0.7、好ましくは0.35≤a/(a+b+ $c) \leq 0.6$ 、 $0 \leq b / (a+b+c) \leq 0.4$ 、好ま しくは $0 \le b / (a + b + c) \le 0.2, 0.3 \le c /$ $(a+b+c) \le 0$. 7、好ましくは0. $35 \le c$ $(a+b+c) \leq 0$. 6であることが望ましい。

【0030】 この場合、単位(1a) において、R⁴が 酸不安定基である単位をal、R¹が密着性基である単 位をa2、R⁴がフッ素化されたアルキル基等の酸不安 50

定基及び密着性基以外の基である単位をa3とした場合 (但し、a1+a2+a3=a)、 $0 \le a1/a \le 1$ 、 $0 \le a 2 / a \le 0$. 5、好ましくは $0 \le a 2 / a \le 0$. 3、 $0 \le a 3/a \le 1$ 、好ましくは0. $4 \le a 3/a \le$ 1であることが望ましい。

【0031】また、単位(1b)において、b≠0の場 合、R®が酸不安定基である単位をb1、R®が密着性 基である単位をb2、R®がフッ素化されたアルキル基 等の酸不安定基及び密着性基以外の基である単位を b 3 とした場合(但し、b1+b2+b3=b)、0.2≤ $b1/b \le 1$ 、好ましくは $0.5 \le b1/b \le 1$ 、0. $2 \le b 2/b < 1$ 、好ましくは $0.5 \le b 2/b \le 1$ 、 0 ≤ b 3 / b ≤ 1 であることが望ましい。

【0032】なお、上記式(1a)、(1b)、(1 c) において、 $0.6 \le a + b + c \le 1$ 、好ましくは 0. $7 \le a + b + c \le 1$ であるととが望ましいが、上記式 (1 a)、(1 b)、(1 c) の単位に加えて上記密 着性向上モノマーを含む場合、との単位を(Q)」とすると、 $0.6 \le (a + b + c) / (a + b + c + h) \le 1$ 、好ましくは $0.7 \le (a + b + c) / (a + b + c + h) \le 1$ であることが望ましい。

【0033】本発明の高分子化合物を合成する場合、上記式(1a)、(1b)、(1c)の単位を形成するモノマー及び密着性向上モノマーを溶媒に溶解させ、触媒を添加して、場合によっては加熱又は冷却しながら重合反応を行う。重合反応は開始剤(又は触媒)の種類、開始の方法(光、熱、放射線、ブラズマ等)、重合条件(温度、圧力、濃度、溶媒、添加物)等によっても支配される。本発明の高分子化合物の重合においては、AIBN等のラジカルによって重合が開始されるラジカル共重合、アルキルリチウム等の触媒を用いたイオン重合(アニオン重合)等が一般的である。これらの重合はそ

の常法に従って行うことができる。 【0034】ラジカル重合開始剤としては特に限定されるものではないが、例として2,2'ーアゾビス(4-メトキシ-2,4-ジメチルバレロニトリル)、2,2'-アゾビス(2,4-ジメチルバレロニトリル)、

2'ーアゾビス(2、4ージメチルバレロニトリル)、2、2'ーアゾビスイソブチロニトリル、2、2'ーアゾビス(2、4、4ートリメチルベンタン)等のアゾ系化合物、tertーブチルパーオキシビバレート、ラウロイルパーオキサイド、ベンゾイルバーオキサイド、tertーブチルパーオキシラウレート等の過酸化物系化合物、また水溶性開始剤としては過硫酸カリウムのような過硫酸塩、更には過硫酸カリウムや過酸化水素等の過酸化物と亜硫酸ナトリウムのような還元剤の組み合わせからなるレドックス系開始剤が例示される。重合開始剤の使用量は、種類、重合反応条件等に応じて適宜変更可能であるが、通常は重合させるべき単量体全量に対して0、001~5重量%、特に0、01~2重量%が採用される。

【0035】また、重合反応においては重合溶媒を用いてもよい。重合溶媒としては重合反応を阻害しないものが好ましく、代表的なものとしては、酢酸エチル、酢酸 n-ブチル等のエステル類、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン類、トルエン、キシレン、シクロヘキサン等の脂肪族又は芳香族炭化水素類、イソプロピルアルコール、エチレングリコールモノメチルエーテル等のアルコール類、ジエチルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン等のエーテル系溶剤が使用できる。これらの溶剤は単独でもあるいは2種類以上を混合しても使用できる。また、ドデシルメルカブタンのような公知の分子量調整剤を併用してもよい。

【0036】重合反応の反応温度は重合開始剤の種類あ ール、3-フルオロアニソール、4-フルオロアニソー るいは溶媒の沸点により適宜変更され、通常は20-2 50 ル、2, 3-ジフルオロアニソール、2, 4-ジフルオ

00℃が好ましく、特に50~140℃が好ましい。かかる重合反応に用いる反応容器は特に限定されない。

[0037] このようにして得られる本発明にかかる重合体の溶液又は分散液から、媒質である有機溶媒又は水を除去する方法としては、公知の方法のいずれも利用できるが、例を挙げれば再沈澱濾過又は減圧下での加熱留出等の方法がある。

[0038]上記高分子化合物の重量平均分子量は1,000~1,000,000、特に2,000~100,000とすることが望ましい。

【0039】なお、本発明の高分子化合物は、レジスト材料、特に化学増幅型、とりわけ化学増幅ポジ型レジスト材料のベース樹脂として使用することができるが、膜の力学物性、熱的物性、アルカリ可溶性、その他の物性を変える目的で他の高分子化合物を混合することもできる。その際、混合する高分子化合物の範囲は特に限定されないが、レジスト用の公知の高分子化合物等と任意の範囲で混合することができる。

【0040】本発明のレジスト材料は、本発明の高分子 20 化合物をベース樹脂とする以外は公知の成分を用いて調 製しうるが、特に化学増幅ポジ型レジスト材料は、

(A)上記高分子化合物(ベース樹脂)、(B)有機溶剤、(C)酸発生剤を含有することを特徴とする化学増幅ポシ型レジスト材料を提供する。この場合、これらレジスト材料に、更に(D)塩基性化合物、(E)溶解阻止剤を配合してもよい。

[0041] 本発明で使用される(B) 成分の有機溶剤 としては、ベース樹脂、酸発生剤、その他の添加剤等が 溶解可能であればいずれでもよい。このような有機溶剤 としては、例えばシクロヘキサノン、メチル-2-n-アミルケトン等のケトン類、3-メトキシブタノール、 3-メチル-3-メトキシブタノール、1-メトキシー 2-プロパノール、1-エトキシ-2-プロパノール等 のアルコール類、プロピレングリコールモノメチルエー テル、エチレングリコールモノメチルエーテル、プロピ レングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコー ルモノエチルエーテル、プロピレングリコールジメチル エーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテル等の エーテル類、プロピレングリコールモノメチルエーテル アセテート、プロピレングリコールモノエチルエーテル アセテート、乳酸エチル、ピルピン酸エチル、酢酸ブチ ル、3-メトキシプロピオン酸メチル、3-エトキシブ ロピオン酸エチル、酢酸tert-ブチル、プロピオン 酸tert‐ブチル、プロピレングリコールモノter t-ブチルエーテルアセテート等のエステル類が挙げら

[0042] また、フッ素化された有機溶媒も用いるととができる。具体的に例示すると、2-フルオロアニソール、3-フルオロアニソール、4-フルオロアニソール 2 3-ジフルオロアニソール 2 4-ジフルオ

ロアニソール、2、5-ジフルオロアニソール、5、8 -ジフルオロ-1, 4-ベンゾジオキサン、2, 3-ジ フルオロベンジルアルコール、1,3-ジフルオロ-2 -プロパノール、2',4'-ジフルオロプロピオフェ ノン、2, 4 – ジフルオロトルエン、トリフルオロアセ トアルデヒドエチルヘミアセタール、トリフルオロアセ トアミド、トリフルオロエタノール、2,2,2-トリ フルオロエチルブチレート、エチルヘプタフルオロブチ レート、エチルヘプタフルオロブチルアセテート、エチ ルヘキサフルオログルタリルメチル、エチル-3-ヒド ロキシー4, 4, 4-トリフルオロブチレート、エチル -2-メチル-4, 4, 4-トリフルオロアセトアセテ ート、エチルペンタフルオロベンゾエート、エチルペン タフルオロプロピオネート、エチルペンタフルオロプロ ピニルアセテート、エチルパーフルオロオクタノエー ト、エチルー4,4,4ートリフルオロアセトアセテー ト、エチルー4、4、4ートリフルオロブチレート、エ チルー4、4、4ートリフルオロクロトネート、エチル トリフルオロスルホネート、エチル-3-(トリフルオ ロメチル) ブチレート、エチルトリフルオロピルベー ト、sec-エチルトリフルオロアセテート、フルオロ シクロヘキサン、2、2、3、3、4、4、4ーヘプタ フルオロ-1-ブタノール、1, 1, 1, 2, 2, 3, タンジオン、1, 1, 1, 3, 5, 5, 5 - ヘプタフル オロペンタン-2, 4-ジオン、3, 3, 4, 4, 5, 5.5-ヘプタフルオロ-2-ベンタノール、3.3. 4, 4, 5, 5, 5 - ヘプタフルオロー2 - ペンタノ ン、イソプロピル4、4、4-トリフルオロアセトアセ テート、メチルバーフルオロデナノエート、メチルパー 30 フルオロ(2-メチル-3-オキサヘキサノエート)、 メチルパーフルオロノナノエート、メチルパーフルオロ オクタノエート、メチルー2,3,3,3ーテトラフル オロプロピオネート、メチルトリフルオロアセトアセテ ート、メチルトリフルオロアセトアセテート、1, 1, 1, 2, 2, 6, 6, 6-オクタフルオロー2, 4-ヘ キサンジオン、2, 2, 3, 3, 4, 4, 5, 5-オク タフルオロ-1-ペンタノール、1H, 1H, 2H, 2 H-パーフルオロ-1-デカノール、パーフルオロ (2,5-ジメチル-3,6-ジオキサンアニオニッ ク)酸メチルエステル、2H-パーフルオロー5ーメチ ル-3.6-ジオキサノナン、1H, 1H, 2H, 3 H, 3H-パーフルオロノナン-1, 2-ジオール、1 H, 1H, 9H-パーフルオロ-1-ノナノール、1 H, 1H-パーフルオロオクタノール、1H, 1H, 2 H, 2H-パーフルオロオクタノール、2H-パーフル オロー5, 8, 11, 14ーテトラメチルー3, 6, 9, 12, 15-ペンタオキサオクタデカン、パーフル オロトリブチルアミン、パーフルオロトリヘキシルアミ ン、パーフルオロ-2, 5, 8-トリメチル-3, 6,

9-トリオキサドデカン酸メチルエステル、パーフルオ ロトリペンチルアミン、パーフルオロトリプロピルアミ ン、1 H、1 H、2 H、3 H、3 H-パーフルオロウン デカン-1,2-ジオール、トリフルオロブタノール、 1, 1, 1-トリフルオロー5-メチルー2, 4-ヘキ サンジオン、1,1,1-トリフルオロー2ープロパノ ール、3,3,3-トリフルオロー1-プロパノール、 1, 1, 1-トリフルオロ-2-プロピルアセテート、 パーフルオロ (ブチルテトラヒドロフラン)、パーフル オロデカリン、パーフルオロ(1,2-ジメチルシクロ ヘキサン)、パーフルオロ(1,3-ジメチルシクロへ キサン)、プロピレングリコールトリフルオロメチルエ ーテルアセテート、プロピレングリコールメチルエーテ ルトリフルオロメチルアセテート、トリフルオロメチル 酢酸ブチル、3-トリフルオロメトキシブロピオン酸メ チル、パーフルオロシクロヘキサノン、プロピレングリ コールトリフルオロメチルエーテル、トリフルオロ酢酸 ブチル、1, 1, 1 – トリフルオロー5, 5 – ジメチル -2, 4-ヘキサンジオン等が挙げられる。

[0043] これらの溶媒は1種を単独で又は2種以上を混合して使用することもできるが、これらに限定されるものではない。本発明では、これらの有機溶剤の中でもレジスト成分中の酸発生剤の溶解性が最も優れているジエチレングリコールジメチルエーテルや1-エトキシー2-プロバノールの他、安全溶媒であるプロピレングリコールモノメチルアセテート及びその混合溶媒が好ましく使用される。

[0044]本発明で用いられる溶媒は、ベース樹脂100部に対して300~10,000部が好ましく、更に好ましくは500~5,000部であることが望ましい。

【0045】(C)成分の酸発生剤としては、下記一般式(5)のオニウム塩、式(6)のジアゾメタン誘導体、式(7)のグリオキシム誘導体、βーケトスルホン酸誘導体、ジスルホン誘導体、ニトロベンジルスルホネート誘導体、スルホン酸エステル誘導体、イミドイルスルホネート誘導体等が挙げられる。

[0046]酸発生剤として用いられるオニウム塩の一般式は下記式(5)で示される。

 $(R^{2})_h M^+ K^-$ (5)

(式中、 R^{2} もはそれぞれ炭素数 $1\sim12$ の直鎖状、分岐状又は環状のアルキル基、炭素数 $6\sim20$ のアリール基、又は炭素数 $7\sim12$ のアラルキル基を示し、 M^+ は ヨードニウム、スルホニウムを表し、 K^- は非求核性対向イオンを表し、h は 2 又は 3 である。)

[0047] R^{2 5} のアルキル基としては、メチル基、 エチル基、プロビル基、ブチル基、ペンチル基、2-オ キソシクロペンチル基、ノルボルニル基、アダマンチル 基等が挙げられる。アリール基としては、フェニル基、

50 p-メトキシフェニル基、m-メトキシフェニル基、o

-メトキシフェニル基、エトキシフェニル基、p-te r t - ブトキシフェニル基、m - t e r t - ブトキシフ ェニル基等のアルコキシフェニル基、2-メチルフェニ ル基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、 エチルフェニル基、4-tert-ブチルフェニル基、 4-ブチルフェニル基、ジメチルフェニル基等のアルキ ルフェニル基等が挙げられる。アラルキル基としてはべ ンジル基、フェネチル基等が挙げられる。K⁻ の非求核 性対向イオンとしては塩化物イオン、臭化物イオン等の ハライドイオン、トリフレート、1, 1, 1-トリフル 10 オロエタンスルホネート、ノナフルオロブタンスルホネ ート等のフルオロアルキルスルホネート、トシレート、 ベンゼンスルホネート、4-フルオロベンゼンスルホネ ート、1, 2, 3, 4, 5-ペンタフルオロベンゼンス ルホネート等のアリールスルホネート、メシレート、ブ タンスルホネート等のアルキルスルホネートが挙げられ る。

19

【0048】オニウム塩の具体例としては、トリフルオ ロメタンスルホン酸ジフェニルヨードニウム、トリフル オロメタンスルホン酸 (p-tert-ブトキシフェニ 20 ル)フェニルヨードニウム、p-トルエンスルホン酸ジ フェニルヨードニウム、p - トルエンスルホン酸(p tert-ブトキシフェニル) フェニルヨードニウム、 トリフルオロメタンスルホン酸トリフェニルスルホニウ ム、トリフルオロメタンスルホン酸(p-tert-ブ トキシフェニル) ジフェニルスルホニウム、トリフルオ ロメタンスルホン酸ピス(p-tert-ブトキシフェ ニル) フェニルスルホニウム、トリフルオロメタンスル ホン酸トリス (p-tert-ブトキシフェニル) スル ホニウム、p-トルエンスルホン酸トリフェニルスルホ 30 ニウム、p-トルエンスルホン酸(p-tert-ブト キシフェニル) ジフェニルスルホニウム、p-トルエン スルホン酸ピス (p-tert-プトキシフェニル) フ ェニルスルホニウム、p-トルエンスルホン酸トリス (p-tert-ブトキシフェニル) スルホニウム、ノ ナフルオロブタンスルホン酸トリフェニルスルホニウ ム、ブタンスルホン酸トリフェニルスルホニウム、トリ フルオロメタンスルホン酸トリメチルスルホニウム、p - トルエンスルホン酸トリメチルスルホニウム、トリフ ルオロメタンスルホン酸シクロヘキシルメチル(2-オ 40 キソシクロヘキシル) スルホニウム、p-トルエンスル ホン酸シクロヘキシルメチル(2-オキソシクロヘキシ ル) スルホニウム、トリフルオロメタンスルホン酸ジメ チルフェニルスルホニウム、p-トルエンスルホン酸ジ メチルフェニルスルホニウム、トリフルオロメタンスル ホン酸ジシクロヘキシルフェニルスルホニウム、p-ト ルエンスルホン酸ジシクロヘキシルフェニルスルホニウ ム、トリフルオロメタンスルホン酸トリナフチルスルホ ニウム、トリフルオロメタンスルホン酸シクロヘキシル メチル (2-オキソシクロヘキシル) スルホニウム、ト 50 ert‐ブチルスルホニル) ジアゾメタン、1-シクロ

リフルオロメタンスルホン酸(2-ノルボニル)メチル (2-オキソシクロヘキシル) スルホニウム、エチレン ビス「メチル(2-オキソシクロペンチル)スルホニウ ムトリフルオロメタンスルホナート]、1,2'ーナフ チルカルボニルメチルテトラヒドロチオフェニウムトリ フレート等が挙げられる。

【0049】次に、ジアゾメタン誘導体は下記式(6) で示される。

【化11】

(式中、R²⁰、R²⁷は炭素数1~12の直鎖状、分 岐状又は環状のアルキル基又はハロゲン化アルキル基、 炭素数6~12のアリール基又はハロゲン化アリール基 又は炭素数7~12のアラルキル基を示す。)

[0050] R²⁶、R²⁷ のアルキル基としてはメチ ル基、エチル基、プロビル基、プチル基、アミル基、シ クロペンチル基、シクロヘキシル基、ノルボルニル基、 アダマンチル基等が挙げられる。ハロゲン化アルキル基 としてはトリフルオロメチル基、2,2,2-トリフル オロエチル基、2、2、2-トリクロロエチル基、ノナ フルオロブチル基等が挙げられる。アリール基としては フェニル基、p-メトキシフェニル基、m-メトキシフ ェニル基、o-メトキシフェニル基、エトキシフェニル 基、p‐tert‐ブトキシフェニル基、m‐tert - ブトキシフェニル基等のアルコキシフェニル基、2 -メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチル フェニル基、エチルフェニル基、4-tert-ブチル フェニル基、4-ブチルフェニル基、ジメチルフェニル 基等のアルキルフェニル基が挙げられる。ハロゲン化ア リール基としてはフルオロフェニル基、クロロフェニル 基、1、2、3、4、5-ペンタフルオロフェニル基等 が挙げられる。アラルキル基としてはベンジル基、フェ ネチル基等が挙げられる。

【0051】ジアゾメタン誘導体の具体例としては、ビ ス (ベンゼンスルホニル) ジアゾメタン、ビス (p-ト ルエンスルホニル) ジアゾメタン、ピス (キシレンスル ホニル) ジアゾメタン、ビス (シクロヘキシルスルホニ ル) ジアゾメタン、ピス(シクロペンチルスルホニル) ジアゾメタン、ピス(n-ブチルスルホニル)ジアゾメ タン、ビス (イソブチルスルホニル) ジアゾメタン、ビ ス(sec-ブチルスルホニル)ジアゾメタン、ピス (n-プロピルスルホニル) ジアゾメタン、ピス (イソ プロビルスルホニル)ジアゾメタン、ビス(tert-ブチルスルホニル) ジアゾメタン、ピス(n-アミルス ルホニル)ジアゾメタン、ピス(イソアミルスルホニ ル) ジアゾメタン、ピス (sec-アミルスルホニル) ジアゾメタン、ピス(tert-アミルスルホニル)ジ アゾメタン、1-シクロヘキシルスルホニル-1-(t

^{*} ヘキシルスルホニル-1-(tert-アミルスルホニ ル) ジアゾメタン、1-tert-アミルスルホニルー 1-(tert-ブチルスルホニル)ジアゾメタン等が 挙げられる。

【0052】また、グリオキシム誘導体は下記式(7) で示される。

【化12】

$$\begin{array}{c} R^{29}R^{30} \\ R^{28}-SO_2-O-N=C-C-N-O-SO_2-R^{28} \end{array} \eqno(7)$$

(式中、R²⁸~R⁸⁰は炭素数1~12の直鎖状、分 10 岐状又は環状のアルキル基又はハロゲン化アルキル基、 炭素数6~12のアリール基又はハロゲン化アリール 基、又は炭素数7~12のアラルキル基を示す。 R² ⁸ 、R⁸ ⁰ は互いに結合して環状構造を形成しても

よく、環状構造を形成する場合、R^{2 g} 、R^{3 o} はそれ ぞれ炭素数1~6の直鎖状、分岐状のアルキレン基を示 す。)

【0053】R²⁸~R⁸⁰のアルキル基、ハロゲン化 アルキル基、アリール基、ハロゲン化アリール基、アラ ルキル基としては、R²⁶、R²⁷で説明したものと同 様の基が挙げられる。なお、R² ⁹ 、R³ ⁰ のアルキレ ン基としてはメチレン基、エチレン基、プロピレン基、 ブチレン基、ヘキシレン基等が挙げられる。

【0.054】グリオキシム誘導体の具体例としては、ビ ス-O-(p-トルエンスルホニル)-α-ジメチルグ リオキシム、ピス-〇-(p-トルエンスルホニル)α-ジフェニルグリオキシム、ビス-O-(p-トルエ ンスルホニル) - α - ジシクロヘキシルグリオキシム、 ピス-O-(p-トルエンスルホニル)-2,3-ペン タンジオングリオキシム、ビス-O-(p-トルエンス ルホニル) -2-メチル-3, 4-ペンタンジオングリ オキシム、ピス-O- (n-ブタンスルホニル) -α-ジメチルグリオキシム、ピスー〇一(nープタンスルホ ニル) - α - ジフェニルグリオキシム、ビス - O - (n - ブタンスルホニル) - α - ジシクロヘキシルグリオキ シム、ピスー〇ー(nーブタンスルホニル)-2,3-ペンタンジオングリオキシム、ビス-O-(n-ブタン スルホニル) -2-メチル-3, 4-ペンタンジオング リオキシム、ピス-Ο-(メタンスルホニル)-α-ジ メチルグリオキシム、ビス-〇-(トリフルオロメタン 40 ロチオフェニウムトリフレート等のオニウム塩、ビス スルホニル) - α-ジメチルグリオキシム、ビス-O-(1, 1, 1-1)ジメチルグリオキシム、ピスー〇ー(tertープタン スルホニル) - α - ジメチルグリオキシム、ピス-〇-(パーフルオロオクタンスルホニル) -α-ジメチルグ リオキシム、ピスー〇ー(シクロヘキサンスルホニル) αージメチルグリオキシム、ピスー〇ー(ベンゼンス ルホニル) - α - ジメチルグリオキシム、ピス- O -(p-フルオロベンゼンスルホニル) - α-ジメチルグ

ンスルホニル) -α-ジメチルグリオキシム、ビス-Ο (キシレンスルホニル) - α - ジメチルグリオキシ ム、ビス-Ο-(カンファースルホニル)-α-ジメチ ルグリオキシム等が挙げられる。

22

【0055】その他に用いられる酸発生剤としては、例 えば、2-シクロヘキシルカルボニル-2-(p-トル エンスルホニル) プロパン、2-イソプロピルカルボニ ル-2-(p-トルエンスルホニル)プロパン等のβ-ケトスルホン誘導体、ジフェニルジスルホン、ジシクロ ヘキシルジスルホン等のジスルホン誘導体、p-トルエ ンスルホン酸2, 6-ジニトロベンジル、p-トルエン スルホン酸2, 4-ジニトロベンジル等のニトロベンジ ルスルホネート誘導体、1,2,3-トリス(メタンス ルホニルオキシ) ベンゼン、1,2,3-トリス(トリ フルオロメタンスルホニルオキシ) ベンゼン、1,2, 3-トリス (p-トルエンスルホニルオキシ) ベンゼン 等のスルホン酸エステル誘導体、フタルイミドーイルー トリフレート、フタルイミドーイルートシレート、5ー ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミド-イルート リフレート、5 - ノルボルネン-2, 3 - ジカルボキシ イミドーイルートシレート、5ーノルボルネンー2,3 -ジカルボキシイミド-イル-n-ブチルトリフレスル ホネート等のイミドイルスルホネート誘導体等が挙げら れる。

【0056】以上記載した酸発生剤のうち、トリフルオ ロメタンスルホン酸トリフェニルスルホニウム、トリフ ルオロメタンスルホン酸 (p-tert-ブトキシフェ ニル) ジフェニルスルホニウム、トリフルオロメタンス ルホン酸トリス (p‐tert‐ブトキシフェニル) ス ルホニウム、p-トルエンスルホン酸トリフェニルスル ホニウム、p-トルエンスルホン酸(p-tert-ブ トキシフェニル) ジフェニルスルホニウム、p-トルエ ンスルホン酸トリス(p-tert-ブトキシフェニ ル) スルホニウム、トリフルオロメタンスルホン酸トリ ナフチルスルホニウム、トリフルオロメタンスルホン酸 シクロヘキシルメチル(2 –オキソシクロヘキシル)ス ルホニウム、トリフルオロメタンスルホン酸(2-ノル ボニル) メチル (2-オキソシクロヘキシル) スルホニ ウム、1,2'-ナフチルカルボニルメチルテトラヒド (ベンゼンスルホニル) ジアゾメタン、ピス (p-トル エンスルホニル) ジアゾメタン、ピス(シクロヘキシル スルホニル) ジアゾメタン、ピス (n-ブチルスルホニ ル) ジアゾメタン、ピス (イソブチルスルホニル) ジア ゾメタン、ピス(sec-ブチルスルホニル)ジアゾメ タン、ピス (n-プロピルスルホニル) ジアゾメタン、 ビス (イソプロビルスルホニル) ジアゾメタン、ビス (tert‐ブチルスルホニル) ジアゾメタン等のジア ゾメタン誘導体、ピスー〇ー(pートルエンスルホニ リオキシム、ビス $-O-(p-tert-ブチルベンゼ 50 ル)-\alpha-ジメチルグリオキシム、ビス<math>-O-(n-T)$

タンスルホニル) - α - ジメチルグリオキシム等のグリ オキシム誘導体が好ましく用いられる。なお、上記酸発 生剤は1種を単独で又は2種以上を組み合わせて用いる ととができる。オニウム塩は矩形性向上効果に優れ、ジ アゾメタン誘導体及びグリオキシム誘導体は定在波低減 効果に優れるため、両者を組み合わせることによりプロ ファイルの微調整を行うことが可能である。

【0057】酸発生剤の添加量は、ベース樹脂100部 (重量部、以下同様)に対して0.2~15部が好まし く、0.2部より少ないと露光時の酸発生量が少なく、 感度及び解像性が悪い場合があり、15部より多いと透 明性が低くなり解像性が低下する場合がある。

【0058】(D)成分の塩基性化合物は、酸発生剤よ り発生する酸がレジスト膜中に拡散する際の拡散速度を 抑制することができる化合物が適している。このような 塩基性化合物の配合により、レジスト膜中での酸の拡散 速度が抑制されて解像度が向上し、露光後の感度変化を 抑制したり、基板や環境依存性を少なくし、露光余裕度 やパターンプロファイル等を向上することができる(特・ -158239号、同5-249662号、同5-25 7282号、同5-289322号、同5-28934 0号公報等記載)。

【0059】とのような塩基性化合物としては、アンモ ニア、第一級、第二級、第三級の脂肪族アミン類、混成 アミン類、芳香族アミン類、複素環アミン類、カルボキ シル基を有する含窒素化合物、スルホニル基を有する含 窒素化合物、水酸基を有する含窒素化合物、ヒドロキシ フェニル基を有する含窒素化合物、アルコール性含窒素 化合物、アミド誘導体、イミド誘導体等が挙げられる。 【0060】第一級の脂肪族アミン類の具体例として は、メチルアミン、エチルアミン、n-プロピルアミ ン、イソプロピルアミン、n-ブチルアミン、イソブチ ルアミン、sec‐ブチルアミン、tert‐ブチルア ミン、ペンチルアミン、tert-アミルアミン、シク ロペンチルアミン、ヘキシルアミン、シクロヘキシルア ミン、ヘプチルアミン、オクチルアミン、ノニルアミ ン、デシルアミン、ドデシルアミン、セチルアミン、メ チレンジアミン、エチレンジアミン、テトラエチレンペ ンタミン等が例示される。

【0061】第二級の脂肪族アミン類の具体例として は、ジメチルアミン、ジェチルアミン、ジーn-プロピ ルアミン、ジイソプロピルアミン、ジーnープチルアミ ン、ジイソブチルアミン、ジーsec‐ブチルアミン、 ジペンチルアミン、ジシクロペンチルアミン、ジヘキシ ルアミン、ジシクロヘキシルアミン、ジヘプチルアミ ン、ジオクチルアミン、ジノニルアミン、ジデシルアミ ン、ジドデシルアミン、ジセチルアミン、N, N-ジメ チルメチレンジアミン、N. N-ジメチルエチレンジア ミン、N, N-ジメチルテトラエチレンペンタミン等が 50 1-メチル-4-フェニルピリジン、2-(1-エチル

例示される。

【0062】第三級の脂肪族アミン類の具体例として は、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリーn-プロピルアミン、トリイソプロピルアミン、トリーnー ブチルアミン、トリイソブチルアミン、トリーSec-ブチルアミン、トリペンチルアミン、トリシクロペンチ ルアミン、トリヘキシルアミン、トリシクロヘキシルア ミン、トリヘプチルアミン、トリオクチルアミン、トリ ノニルアミン、トリデシルアミン、トリドデシルアミ 10 ン、トリセチルアミン、N, N, N', N'-テトラメ チルメチレンジアミン、N, N, N', N'-テトラメ チルエチレンジアミン、N, N, N', N'-テトラメ チルテトラエチレンペンタミン等が例示される。

【0063】混成アミン類の具体例としては、例えばジ メチルエチルアミン、メチルエチルプロピルアミン、ベ ンジルアミン、フェネチルアミン、ベンジルジメチルア ミン等が例示される。

【0064】芳香族アミン類の具体例としては、アニリ ン、N-メチルアニリン、N-エチルアニリン、N-プ 開平5-232706号、同5-249683号、同5 20 ロビルアニリン、N. N-ジメチルアニリン、2-メチ ルアニリン、3-メチルアニリン、4-メチルアニリ ン、エチルアニリン、プロピルアニリン、トリメチルア ニリン、2-ニトロアニリン、3-ニトロアニリン、4 ーニトロアニリン、2,4-ジニトロアニリン、2,6 . -ジニトロアニリン、3. 5 - ジニトロアニリン、N. N-ジメチルトルイジン等のアニリン誘導体や、ジフェ ニル (p-トリル) アミン、メチルジフェニルアミン、 トリフェニルアミン、フェニレンジアミン、ナフチルア ミン、ジアミノナフタレン等が例示される。

> 【0065】複素環アミン類の具体例としては、ピロー 30 ル、2H-ピロール、1-メチルピロール、2, 4-ジ メチルピロール、2,5-ジメチルピロール、N-メチ ルピロール等のピロール誘導体、オキサゾール、イソオ キサゾール等のオキサゾール誘導体、チアゾール、イソ チアゾール等のチアゾール誘導体、イミダゾール、4-メチルイミダゾール、4-メチル-2-フェニルイミダ ゾール等のイミダゾール誘導体、ピラゾール誘導体、フ ラザン誘導体、ピロリン、2-メチル-1-ピロリン等 のピロリン誘導体、ピロリジン、N-メチルピロリジ 40 ン、ピロリジノン、N-メチルピロリドン等のピロリジ ン誘導体、イミダゾリン誘導体、イミダゾリジン誘導 体、ピリジン、メチルピリジン、エチルピリジン、プロ ピルピリジン、ブチルピリジン、4-(1-ブチルペン チル) ピリジン、ジメチルピリジン、トリメチルピリジ ン、トリエチルピリジン、フェニルピリジン、3-メチ ルー2-フェニルピリジン、4-tert-プチルピリ ジン、ジフェニルピリジン、ベンジルピリジン、メトキ シピリジン、ブトキシピリジン、ジメトキシピリジン、 1-メチル-2-ピリジン、4-ピロリジノピリジン、

プロピル) ピリジン、アミノピリジン、ジメチルアミノ ピリジン等のピリジン誘導体、ピリダジン誘導体、ピリ ミジン誘導体、ビラジン誘導体、ビラゾリン誘導体、ビ ラゾリジン誘導体、ピペリジン誘導体、ピペラジン誘導 体、モルホリン誘導体、インドール誘導体、イソインド -ル誘導体、1H-インダゾール誘導体、インドリン誘 導体、キノリン、3-キノリンカルボニトリル等のキノ リン誘導体、イソキノリン誘導体、シンノリン誘導体、 キナゾリン誘導体、キノキサリン誘導体、フタラジン誘 導体、プリン誘導体、プテリジン誘導体、カルバゾール 10 誘導体、フェナントリジン誘導体、アクリジン誘導体、 フェナジン誘導体、1、10-フェナントロリン誘導 体、アデニン誘導体、アデノシン誘導体、グアニン誘導 体、グアノシン誘導体、ウラシル誘導体、ウリジン誘導 体等が例示される。

【0066】カルボキシル基を有する含窒素化合物の具 体例としては、アミノ安息香酸、インドールカルボン 酸、ニコチン酸の他、アラニン、アルギニン、アスパラ ギン酸、グルタミン酸、グリシン、ヒスチジン、イソロ イシン、グリシルロイシン、ロイシン、メチオニン、フ 20 ェニルアラニン、スレオニン、リジン、3-アミノピラ ジン-2-カルボン酸、メトキシアラニン等のアミノ酸 誘導体が例示される。

【0067】スルホニル基を有する含窒素化合物の具体 例としては、3 - ピリジンスルホン酸、p - トルエンス ルホン酸ビリジニウム等が例示される。

【0068】水酸基、ヒドロキシフェニル基を含有する 含窒素化合物及びアルコール性含窒素化合物の具体例と しては、2-ヒドロキシビリジン、アミノクレゾール、 2, 4-キノリンジオール、3-インドールメタノール ヒドレート、モノエタノールアミン、ジエタノールアミ ン、トリエタノールアミン、N-エチルジエタノールア ミン、N、N-ジエチルエタノールアミン、トリイソプ ロパノールアミン、2、2'-イミノジエタノール、2 -アミノエタノール、3-アミノ-1-プロパノール、 4-アミノ-1-ブタノール、4-(2-ヒドロキシエ チル)モルホリン、2-(2-ヒドロキシエチル)ピリ ジン、1-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジン、1-[2-(2-ヒドロキシエトキシ) エチル] ピペラジ ン、ピペリジンエタノール、1-(2-ヒドロキシエチ ル) ピロリジン、1-(2-ヒドロキシエチル)-2-ピロリジノン、3-ピペリジノ-1,2-プロパンジオ ール、3-ピロリジノー1,2-プロパンジオール、8 -ヒドロキシユロリジン、3-クイヌクリジノール、3 ートロパノール、1ーメチルー2ーピロリジンエタノー ル、1-アジリジンエタノール、N-(2-ヒドロキシ エチル) フタルイミド、N-(2-ヒドロキシエチル) イソニコチンアミド等が例示される。

【0069】アミド誘導体の具体例としては、ホルムア

ムアミド、アセトアミド、N-メチルアセトアミド、 N. N-ジメチルアセトアミド、プロピオンアミド、ベ ンズアミド等が例示される。

[0070] イミド誘導体の具体例としては、フタルイ ミド、サクシンイミド、マレイミド等が例示される。 【0071】更に下記一般式(8)で示される塩基性化 合物から選ばれる1種又は2種以上を添加することもで きる。

[0072] 【化13】

$$(R^{31})_1$$
 (8)
 $(R^{32})_{3-1}$
 $-R^{33}-O-R^{34}$
 $(8a)$
 $-R^{35}-O-R^{36}$
 $-R^{37}$
 $(8b)$
 $-R^{38}$
 $-C^{38}$
 $-C^{39}$
 $(8c)$

(式中、i=1、2、3である。側鎖R³ は同一でも 異なっていてもよく、互いに結合して環を形成すること もでき、上記一般式 (8a)、 (8b) 及び (8c) で 表すことができる。側鎖R®は同一又は異種の、水素 原子もしくは直鎖状、分岐状又は環状の炭素数1~20 のアルキル基を示し、エーテル基もしくはヒドロキシル 基を含んでもよい。R®®、R®®、R®®は炭素数1 ~4の直鎖状、分岐状のアルキレン基であり、R ^{8 4} 、 R³ 7 は水素原子、炭素数1~20の直鎖状、分岐状、 環状のアルキル基であり、ヒドロキシ基、エーテル基、 エステル基、ラクトン環を1あるいは複数含んでいても よい。R * 6 は単結合、炭素数1~4の直鎖状、分岐状 のアルキレン基であり、R®®は炭素数1~20の直鎖 状、分岐状、環状のアルキル基であり、ヒドロキシ基、 エーテル基、エステル基、ラクトン環を1あるいは複数 含んでいてもよい。)

【0073】上記一般式(8)で表される化合物は具体 的には下記に例示される。トリス(2-メトキシメトキ シエチル) アミン、トリス {2-(2-メトキシエトキ シ) エチル} アミン、トリス {2-(2-メトキシエト キシメトキシ) エチル} アミン、トリス (2-(1-メ トキシエトキシ) エチル} アミン、トリス {2-(1-エトキシエトキシ) エチル} アミン、トリス {2-(1 ーエトキシプロポキシ)エチル}アミン、トリス[2-アミン、4, 7, 13, 16, 21, 24-ヘキサオキ サー1, 10-ジアザビシクロ[8.8.8] ヘキサコ サン、4、7、13、18-テトラオキサー1、10-ミド、N-メチルホルムアミド、N,N-ジメチルホル 50 ジアザビシクロ [8.5.5] エイコサン、1,4,1

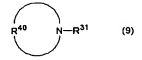
0.13-テトラオキサー7.16-ジアザビシクロオ クタデカン、1-アザ-12-クラウン-4、1-アザ -15-クラウン-5、1-アザ-18-クラウン-6、トリス(2-フォルミルオキシエチル)アミン、ト リス (2-ホルミルオキシエチル) アミン、トリス (2 -アセトキシエチル) アミン、トリス (2-プロピオニ ルオキシエチル) アミン、トリス(2-ブチリルオキシ エチル) アミン、トリス (2-イソプチリルオキシエチ ル) アミン、トリス (2-パレリルオキシエチル) アミ ン、トリス(2 - ピパロイルオキシキシエチル)アミ ン、N. N-ビス(2-アセトキシエチル)2-(アセ トキシアセトキシ) エチルアミン、トリス(2-メトキ シカルボニルオキシエチル) アミン、トリス (2-te rtープトキシカルボニルオキシエチル)アミン、トリ ス[2-(2-オキソプロポキシ)エチル]アミン、ト リス [2-(メトキシカルボニルメチル) オキシエチ ル] アミン、トリス [2-(tert-ブトキシカルボ ニルメチルオキシ) エチル] アミン、トリス[2-(シ クロヘキシルオキシカルボニルメチルオキシ) エチル] アミン、トリス (2-メトキシカルボニルエチル) アミ 20 ン、トリス(2-エトキシカルボニルエチル)アミン、 N. N-ビス(2-ヒドロキシエチル)2-(メトキシ カルボニル) エチルアミン、N, N-ビス(2-アセト キシエチル)2-(メトキシカルボニル)エチルアミ ン、N, N-ビス(2-ヒドロキシエチル)2-(エト キシカルボニル) エチルアミン、N, N-ビス(2-ア セトキシエチル)2-(エトキシカルボニル)エチルア ミン、N, N-ビス (2-ヒドロキシエチル) 2-(2 -メトキシエトキシカルボニル) エチルアミン、N, N - ピス(2-アセトキシエチル)2-(2-メトキシエ 30 トキシカルボニル) エチルアミン、N, N-ビス(2-ヒドロキシエチル) 2-(2-ヒドロキシエトキシカル ボニル) エチルアミン、N. N-ビス(2-アセトキシ エチル)2-(2-アセトキシエトキシカルボニル)エ チルアミン、N. N-ビス(2-ヒドロキシエチル)2 - [(メトキシカルボニル) メトキシカルボニル] エチ ルアミン、N. N-ビス (2-アセトキシエチル) 2-[(メトキシカルボニル)メトキシカルボニル]エチル アミン、N, N-ビス(2-ヒドロキシエチル)2-(2-オキソプロポキシカルボニル) エチルアミン、 N. N-ビス(2-アセトキシエチル)2-(2-オキ ソプロポキシカルボニル) エチルアミン、N. N-ビス (2-ヒドロキシエチル) 2- (テトラヒドロフルフリ ルオキシカルボニル) エチルアミン、N. N-ビス(2 -アセトキシエチル)2-(テトラヒドロフルフリルオ キシカルボニル) エチルアミン、N, N-ビス (2-ヒ ドロキシエチル)2-[(2-オキソテトラヒドロフラ ン-3-イル) オキシカルボニル] エチルアミン、N. N-ビス(2-アセトキシエチル)2-[(2-オキソ

チルアミン、N, N-ビス(2-ヒドロキシエチル)2 (4-ヒドロキシブトキシカルボニル)エチルアミ ン、N, N-ビス(2-ホルミルオキシエチル)2-(4-ホルミルオキシブトキシカルボニル) エチルアミ ン、N, N-ピス(2-ホルミルオキシエチル)2-(2-ホルミルオキシエトキシカルボニル) エチルアミ ン、N, N-ビス (2-メトキシエチル) 2- (メトキ シカルボニル) エチルアミン、N-(2-ヒドロキシエ チル) ビス [2-(メトキシカルボニル) エチル] アミ 10 ン、N-(2-アセトキシエチル) ビス [2-(メトキ シカルボニル) エチル] アミン、N-(2-ヒドロキシ エチル) ビス [2-(エトキシカルボニル) エチル] ア ミン、N-(2-アセトキシエチル) ビス[2-(エト キシカルボニル) エチル] アミン、N-(3-ヒドロキ シー 1 - プロピル)ピス[2-(メトキシカルボニル) エチル] アミン、N-(3-アセトキシ-1-プロピ ル) ビス [2-(メトキシカルボニル) エチル] アミ ン、N-(2-メトキシエチル) ピス [2-(メトキシ カルボニル) エチル] アミン、N-ブチルビス[2-(メトキシカルボニル) エチル] アミン、N – ブチルビ ス[2-(2-メトキシエトキシカルボニル)エチル] アミン、N-メチルピス (2-アセトキシエチル) アミ ン、N-エチルビス (2-アセトキシエチル) アミン、 N-メチルビス (2-ピパロイルオキシキシエチル) ア ミン、N-エチルピス[2-(メトキシカルボニルオキ シ) エチル] アミン、N-エチルビス [2-(tert -ブトキシカルボニルオキシ)エチル]アミン、トリス (メトキシカルボニルメチル) アミン、トリス (エトキ シカルボニルメチル) アミン、N-ブチルピス (メトキ シカルボニルメチル) アミン、N-ヘキシルビス (メト キシカルボニルメチル) アミン、β-(ジエチルアミ ノ) - δ - バレロラクトンを例示できるが、これらに制 限されない。

[0074] 更に下記一般式(9) に示される環状構造を持つ塩基性化合物の1種あるいは2種以上を添加する こともできる。

[0075]

【化14】



(式中、R⁸ 1 は前述の通り、R⁴ 0 は炭素数2~20 の直鎖状、分岐状のアルキレン基であり、カルボニル基、エーテル基、エステル基、スルフィドを1 個あるいは複数個含んでいてもよい。)

29 ル] モルホリン、1-[2-[(2-メトキシエトキ シ) メトキシ] エチル] ピロリジン、1-[2-[(2 -メトキシエトキシ) メトキシ] エチル] ピペリジン、 4-[2-[(2-メトキシエトキシ) メトキシ] エチ ル] モルホリン、酢酸2-(1-ピロリジニル) エチ ル、酢酸2-ビベリジノエチル、酢酸2-モルホリノエ チル、ギ酸2-(1-ビロリジニル) エチル、プロピオ ン酸2-ビベリジノエチル、アセトキシ酢酸2-モルホ リノエチル、メトキシ酢酸2-(1-ピロリジニル)エ チル、4-[2-(メトキシカルボニルオキシ)エチ ル] モルホリン、1 - [2 - (t - ブトキシカルボニル オキシ) エチル] ピペリジン、4-[2-(2-メトキ シエトキシカルボニルオキシ) エチル] モルホリン、3 - (1-ピロリジニル)プロピオン酸メチル、3-ピペ リジノプロピオン酸メチル、3-モルホリノプロピオン 酸メチル、3-(チオモルホリノ)プロピオン酸メチ ル、2-メチル-3-(1-ピロリジニル)プロピオン 酸メチル、3-モルホリノプロピオン酸エチル、3-ピ ベリジノプロピオン酸メトキシカルボニルメチル、3-(1-ピロリジニル) プロピオン酸2-ヒドロキシエチ ル、3-モルホリノプロピオン酸2-アセトキシエチ ル、3-(1-ビロリジニル)プロピオン酸2-オキソ テトラヒドロフラン-3-イル、3-モルホリノプロピ オン酸テトラヒドロフルフリル、3-ピペリジノプロピ オン酸グリシジル、3-モルホリノプロピオン酸2-メ トキシエチル、3-(1-ビロリジニル) プロピオン酸 2-(2-メトキシエトキシ)エチル、3-モルホリノ プロピオン酸プチル、3-ピペリジノブロピオン酸シク **ロヘキシル、α-(1-ピロリジニル)メチル-ァ-ブ** チロラクトン、βーピペリジノーγーブチロラクトン、 **β-モルホリノーδ-バレロラクトン、1-ピロリジニ** ル酢酸メチル、ビベリジノ酢酸メチル、モルホリノ酢酸 メチル、チオモルホリノ酢酸メチル、1-ピロリジニル 酢酸エチル、モルホリノ酢酸2-メトキシエチルで挙げ ることができる。

【0077】更に、下記一般式(10)~(14)で表 されるシアノ基を含む塩基性化合物を添加することがで きる。

[0078]

【化15】

30

$$R^{40}$$
 $N-R^{41}$ CN (11)

$$R^{40}$$
 $N - R^{41} - O - R^{42} - CN$ (13)

(式中、R³1、R⁴⁰、iは前述の通り、R⁴¹、R 4 2 は同一又は異種の炭素数1~4の直鎖状、分岐状の アルキレン基である。)

[0079]シアノ基を含む塩基は、具体的には3-(ジエチルアミノ) プロピオノニトリル、N, N-ビス (2-ヒドロキシエチル) -3-アミノプロピオノニト リル、N, N-ビス(2-アセトキシエチル)-3-ア ミノプロピオノニトリル、N, N-ピス(2-ホルミル オキシエチル)-3-アミノブロピオノニトリル、N, N-ビス(2-メトキシエチル)-3-アミノプロピオ ノニトリル、N, N-ピス [2-(メトキシメトキシ) エチル] -3-アミノプロピオノニトリル、N-(2-30 シアノエチル) - N - (2 - メトキシエチル) - 3 - ア ミノプロピオン酸メチル、N-(2-シアノエチル)-N-(2-ヒドロキシエチル)-3-アミノプロピオン 酸メチル、N-(2-アセトキシエチル)-N-(2-シアノエチル)-3-アミノプロピオン酸メチル、N-(2-シアノエチル) - N - エチル - 3 - アミノプロピ オノニトリル、N-(2-シアノエチル)-N-(2-ヒドロキシエチル) -3-アミノブロビオノニトリル、 ル) -3-アミノプロピオノニトリル、N-(2-シア 40 ノエチル) - N - (2 - ホルミルオキシエチル) - 3 -アミノプロピオノニトリル、N-(2-シアノエチル) -N-(2-メトキシエチル)-3-アミノプロピオノ ニトリル、N-(2-シアノエチル)-N-[2-(メ トキシメトキシ) エチル] -3-アミノブロピオノニト リル、N-(2-シアノエチル)-N-(3-ヒドロキ シー1-プロピル) -3-アミノプロピオノニトリル、 N-(3-アセトキシ-1-プロピル)-N-(2-シ アノエチル) - 3 - アミノプロピオノニトリル、N-(2-シアノエチル) - N - (3-ホルミルオキシー 150 -プロピル) - 3 - アミノブロピオノニトリル、N-

(2-シアノエチル)-N-テトラヒドロフルフリル-3-アミノプロピオノニトリル、N, N-ピス(2-シ アノエチル) -3-アミノプロピオノニトリル、ジエチ ルアミノアセトニトリル、N, N-ビス(2-ヒドロキ シエチル) アミノアセトニトリル、N, N-ビス(2-アセトキシエチル) アミノアセトニトリル、N. N-ビ ス(2-ホルミルオキシエチル)アミノアセトニトリ ル、N. N-ビス(2-メトキシエチル)アミノアセト ニトリル、N, N-ピス [2-(メトキシメトキシ) エ チル] アミノアセトニトリル、NーシアノメチルーN- 10 (2-メトキシエチル)-3-アミノプロピオン酸メチ ル、N-シアノメチル-N-(2-ヒドロキシエチル) -3-アミノプロピオン酸メチル、N-(2-アセトキ シエチル) - N - シアノメチル - 3 - アミノブロビオン 酸メチル、N-シアノメチル-N-(2-ヒドロキシエ チル) アミノアセトニトリル、N-(2-アセトキシエ チル)-N-(シアノメチル)アミノアセトニトリル、 N-シアノメチル-N-(2-ホルミルオキシエチル) アミノアセトニトリル、N-シアノメチル-N-(2-**メトキシエチル)アミノアセトニトリル、N−シアノメ** チルーN-[2-(メトキシメトキシ)エチル]アミノ アセトニトリル、N-(シアノメチル)-N-(3-ヒ ドロキシー1ープロピル) アミノアセトニトリル、N-(3-アセトキシ-1-プロピル)-N-(シアノメチ ル) アミノアセトニトリル、N-シアノメチルーN-(3-ホルミルオキシ-1-プロピル) アミノアセトニ トリル、N. N-ビス (シアノメチル) アミノアセトニ トリル、1-ピロリジンプロピオノニトリル、1-ピペ リジンプロピオノニトリル、4 - モルホリンプロピオノ ニトリル、1-ピロリジンアセトニトリル、1-ピペリ 30 ジンアセトニトリル、4-モルホリンアセトニトリル、 3-ジェチルアミノプロピオン酸シアノメチル、N. N -ピス(2-ヒドロキシエチル)-3-アミノプロピオ ン酸シアノメチル、N, N-ビス(2-アセトキシエチ ル) -3-アミノプロピオン酸シアノメチル、N. N-ピス(2-ホルミルオキシエチル)-3-アミノプロピ オン酸シアノメチル、N, N-ビス(2-メトキシエチ ル) -3-アミノプロピオン酸シアノメチル、N, N-ビス [2-(メトキシメトキシ) エチル] -3-アミノ プロピオン酸シアノメチル、3-ジエチルアミノプロピ 40 オン酸(2-シアノエチル)、N, N-ビス(2-ヒド ロキシエチル) -3-アミノプロピオン酸(2-シアノ -アミノプロピオン酸(2-シアノエチル)、N, N-ピス (2-ホルミルオキシエチル) -3-アミノプロピ オン酸 (2-シアノエチル)、N, N-ビス (2-メト キシエチル)-3-アミノプロピオン酸(2-シアノエ チル)、N. N-ビス [2-(メトキシメトキシ) エチ ル] -3-アミノブロピオン酸(2-シアノエチル)、 1-ビロリジンプロピオン酸シアノメチル、1-ビペリ 50 1'-ビフェニル)-4,4'-ジーtert-ブトキ

31

ジンプロピオン酸シアノメチル、4-モルホリンプロピ オン酸シアノメチル、1-ピロリジンプロピオン酸(2) -シアノエチル)、1-ビベリジンプロピオン酸(2-シアノエチル)、4-モルホリンプロピオン酸(2-シ アノエチル)が例示される。

【0080】なお、本発明塩基性化合物の配合量は全べ - ス樹脂100部に対して0.001~2部、特に0. 01~1部が好適である。配合量が0.001部より少 ないと配合効果がなく、2部を超えると感度が低下しす ぎる場合がある。

【0081】(E)成分の溶解阻止剤は、酸の作用によ りアルカリ現像液への溶解性が変化する分子量3、00 0以下の化合物、特に分子量2,500以下のフェノー ルあるいはカルボン酸誘導体の水酸基の一部あるいは全 部を酸不安定基で置換した化合物が適している。酸不安 定基としては本発明に挙げられるフッ素を含むものであ ってもよいが、従来のフッ素を含まないものでもよい。 【0082】分子量2、500以下のフェノールあるい はカルボン酸誘導体としては、4,4'-(1-メチル エチリデン) ビスフェノール、[1,1'-ピフェニル -4, 4'-ジオール]-2, 2'-メチレンピス[4 -メチルフェノール]、4,4-ビス(4'-ヒドロキ シフェニル) 吉草酸、トリス(4 -ヒドロキシフェニ ル) メタン、1、1、1-トリス(4'-ヒドロキシフ ェニル) エタン、1, 1, 2-トリス (4'-ヒドロキ シフェニル) エタン、フェノールフタレイン、チモール フタレイン、3,3'ージフルオロ[(1,1'ーピフ ェニル) -4, 4' -ジオール]、3, 3', 5, 5' -テトラフルオロ [(1,1'-ピフェニルー4,4' -ジオール]、4、4'-[2,2,2-トリフルオロ -1-(トリフルオロメチル)エチリデン]ピスフェノ ール、4,4'ーメチレンピス[2-フルオロフェノー ル]、2,2'ーメチレンピス[4ーフルオロフェノー ル]、4,4'-イソプロピリデンピス[2-フルオロ フェノール]、シクロヘキシリデンピス[2-フルオロ フェノール]、4,4'-[(4-フルオロフェニル) メチレン] ビス [2-フルオロフェノール]、4,4' - メチレンピス[2.6-ジフルオロフェノール]、 4, 4'-(4-フルオロフェニル) メチレンピス [2,6-ジフルオロフェノール]、2,6-ビス [(2-ヒドロキシ-5-フルオロフェニル)メチル] -4-フルオロフェノール、2,6-ビス[(4-ヒド ロキシー3-フルオロフェニル)メチル]-4-フルオ ロフェノール、2,4-ビス[(3-ヒドロキシ-4-ヒドロキシフェニル) メチル] -6-メチルフェノール

【0083】好適に用いられる溶解阻止剤の具体例とし ては、3,3',5,5'-テトラフルオロ[(1,

等が挙げられ、酸に不安定な置換基としては、式(2)

~ (4) と同様のものが挙げられる。

゛シカルボニル] 、4,4′-[2,2,2-トリフルオ ロー1-(トリフルオロメチル)エチリデン]ピスフェ ノールー4、4'ージーtertーブトキシカルボニ ル、ビス(4-(2'-テトラヒドロピラニルオキシ) フェニル) メタン、ピス(4-(2'-テトラヒドロフ ラニルオキシ) フェニル) メタン、ビス (4-tert -ブトキシフェニル) メタン、ビス(4-tert-ブ トキシカルボニルオキシフェニル)メタン、ピス(4tert-プトキシカルボニルメチルオキシフェニル) メタン、ピス(4-(1'-エトキシエトキシ)フェニ ル) メタン、ビス (4-(1'-エトキシブロビルオキ **シ) フェニル) メタン、2, 2 – ピス(4' –(2''** ーテトラヒドロピラニルオキシ))プロパン、2,2-ビス(4'-(2''-テトラヒドロフラニルオキシ) フェニル) プロパン、2, 2-ビス(4'-tert-ブトキシフェニル) プロパン、2,2-ビス(4'-t ert-ブトキシカルボニルオキシフェニル) プロパ ン、2,2-ピス(4-tert-プトキシカルボニル メチルオキシフェニル)プロパン、2,2-ビス(4' - (1''-エトキシエトキシ)フェニル)プロパン、 2. 2-ビス(4'-(1''-エトキシプロビルオキ シ) フェニル) プロパン、4,4-ピス(4'-(2' '-テトラヒドロピラニルオキシ) フェニル) 吉 草酸 t e r t - ブチル、4、4 - ピス(4' - (2'' -テトラヒドロフラニルオキシ)フェニル) 吉草酸 t e rt-ブチル、4,4-ビス(4'-tert-ブトキ シフェニル) 吉草酸 tert-ブチル、4,4-ビス (4-tert-ブトキシカルボニルオキシフェニル) 吉草酸tert‐ブチル、4, 4‐ビス(4'‐ter t-ブトキシカルボニルメチルオキシフェニル) 吉草酸 tert-ブチル、4,4-ビス(4'-(1''-エ トキシエトキシ) フェニル) 吉草酸 t e r t - ブチル、 4. 4-ビス(4'-(1''-エトキシプロビルオキ シ)フェニル) 吉草酸 t e r t - プチル、トリス (4 -(2'-テトラヒドロビラニルオキシ)フェニル)メタ ン、トリス(4-(2'-テトラヒドロフラニルオキ シ) フェニル) メタン、トリス(4-tertープトキ シフェニル) メタン、トリス (4-tertープトキシ カルボニルオキシフェニル)メタン、トリス(4-te r t - ブトキシカルボニルオキシメチルフェニル) メタ ン、トリス(4-(1'-エトキシエトキシ)フェニ ル) メタン、トリス(4-(1'-エトキシプロピルオ キシ) フェニル) メタン、1, 1, 2-トリス (4'-(2' 'ーテトラヒドロビラニルオキシ)フェニル)エ タン、1, 1, 2-トリス(4'-(2''-テトラヒ ドロフラニルオキシ)フェニル)エタン、1,1,2-トリス (4'-tert-プトキシフェニル) エタン、 1, 1, 2-トリス (4'-tert-ブトキシカルボ ニルオキシフェニル) エタン、1, 1, 2-トリス (4'-tert-ブトキシカルボニルメチルオキシフ

33

ェニル)エタン、1, 1, 2-トリス(4'-(1'エトキシエトキシ)フェニル)エタン、1, 1, 2-ト
リス(4'-(1'-エトキシプロピルオキシ)フェニ
ル)エタン、2-トリフルオロメチルベンゼンカルボン
酸1, 1-tert-ブチル、2-トリフルオロメチル
シクロヘキサンカルボン酸 tert-ブチル、デカヒド
ロナフタレン-2, 6-ジカルボン酸 tert-ブチル、コール酸 tert-ブチル、デオキシコール酸 ter t-ブチル、アダマンタンカルボン酸 tert-ブチル、アダマンタン酢酸 tert-ブチル、1, 1'-ビ
シクロヘキシル-3, 3', 4, 4'-テトラカルボン
酸テトラ tert-ブチル等が挙げられる。

【0084】本発明のレジスト材料中における溶解阻止 剤の添加量としては、全ベース樹脂100部に対して2 0部以下、好ましくは15部以下である。20部より多 いとモノマー成分が増えるためレジスト材料の耐熱性が 低下する。

[0085] 本発明のレジスト材料には、上記成分以外に任意成分として塗布性を向上させるために慣用されている界面活性剤を添加することができる。なお、任意成分の添加量は、本発明の効果を妨げない範囲で通常量とすることができる。

【0086】とこで、界面活性剤としては非イオン性の ものが好ましく、パーフルオロアルキルポリオキシエチ レンエタノール、フッ素化アルキルエステル、パーフル オロアルキルアミンオキサイド、パーフルオロアルキル E〇付加物、含フッ素オルガノシロキサン系化合物等が 挙げられる。例えばフロラード「FC-430」、「F C-431」(いずれも住友スリーエム(株)製)、サ -フロン「S-141」、「S-145」(いずれも旭 硝子 (株) 製)、ユニダイン「DS-401」、「DS -403」、「DS-451」(いずれもダイキン工業 (株) 製)、メガファック「F-8151」(大日本イ ンキ工業(株)製)、「X-70-092」、「X-7 0-093」(いずれも信越化学工業(株)製)等を挙 げることができる。好ましくは、フロラード「FC-4 30」(住友スリーエム(株)製)、「X-70-09 3」(信越化学工業(株)製)が挙げられる。

【0087】本発明のレジスト材料を使用してバターンを形成するには、公知のリソグラフィー技術を採用して行うことができる。例えばシリコンウエハー等の基板上にスピンコーティング等の手法で膜厚が0.1~1.0μmとなるように塗布し、これをホットブレート上で60~200℃、10秒~10分間、好ましくは80~150℃、30秒~5分間ブリベークする。次いで目的のパターンを形成するためのマスクを上記のレジスト膜上にかざし、遠紫外線、エキシマレーザー、X線等の高エネルギー線もしくは電子線を露光量1~200mJ/cm²程度、好ましくは10~100mJ/cm²程度と50なるように照射した後、ホットブレート上で60~15

0℃、10秒~5分間、好ましくは80~130℃、3 O秒~3分間ポストエクスポージャベーク(PEB)す る。更に、0.1~5%、好ましくは2~3%のテトラ メチルアンモニウムヒドロキシド (TMAH) 等のアル カリ水溶液の現像液を用い、10秒~3分間、好ましく は30秒~2分間、浸漬 (dip)法、パドル (pud dle)法、スプレー(spray)法等の常法により 現像することにより基板上に目的のパターンが形成され る。なお、本発明材料は、特に高エネルギー線の中でも 254~120nmの遠紫外線又はエキシマレーザー、 特に193nmのArF、157nmのF₂、146n moKr₂, 134nmoKrAr, 126nmoAr 2 等のエキシマレーザー、X線及び電子線による微細パ ターンニングに最適である。また、上記範囲を上限及び 下限から外れる場合は、目的のパターンを得ることがで きない場合がある。

[0088]

【発明の効果】本発明のレジスト材料は、高エネルギー線に感応し、200nm以下、特に170nm以下の波長における感度が優れている上に、α位にフッ素化アル 20 キル基を含むアクリル酸エステル系モノマーとビニルエーテル誘導体の共重合体をベース樹脂に用いることによりレジストの透明性が向上し、それと同時に優れたブラズマエッチング耐性を有する。従って、本発明のレジスト材料は、これらの特性により、特にF2 エキシマレーザーの露光波長での吸収が小さいレジスト材料となりうるもので、微細でしかも基板に対して垂直なパターンを容易に形成でき、このため超LSI製造用の微細パターン形成材料として好適である。

[0089]

【実施例】以下、合成例及び実施例を示して本発明を具体的に説明するが、本発明は下記実施例に制限されるものではない。

【0090】 [合成例1] 下記モノマー1、モノマー2、及び3,4ージヒドロピランの共重合200mLのフラスコ中で7.62gの下記モノマー1、8.53gの下記モノマー2、及び3.85gの3,4ージヒドロピランを1,4ージオキサン2.2g に溶解させ、十分に系中の酸素を除去した後、開始剤2,2'ーアゾピス(2,4ージメチルバレロニトリル)を0.85g仕込み、60℃まで昇温して24時間重合反応を行った。

【0091】得られたポリマーを精製するために、反応 混合物をイソブロパノール中に注ぎ、得られた重合体を 沈澱させた。更に得られたポリマーをテトラヒドロフランに溶かし、イソブロパノール10L中に注いでポリマーを沈澱させる操作を二回繰り返した後、重合体を分離 し、乾燥させた。このようにして得られた12.0gの 白色重合体は光散乱法により重量平均分子量が7,50 0g/molであり、GPC溶出曲線より分散度(=M 50

w/Mn)が1.8の重合体であることが確認できた。 得られたポリマーは「H-NMRの測定結果より、モノマー1、モノマー2、及び3,4-ジヒドロピランの含 有比が32:27:41の比で含むものであることがわかった。

[0092]

(化16)

nomer 1 Monomer 2

【0093】[合成例2] モノマー1、モノマー2、及びイソブチルビニルエーテルの共重合200mLのフラスコ中で7.35gのモノマー1、8.22gのモノマー2、及び4.42gのイソブチルビニルエーテルを1,4ージオキサン2.2gに溶解させ、十分に系中の酸素を除去した後、開始剤2,2'ーアゾビス(2,4ージメチルバレロニトリル)を0.82g仕込み、60℃まで昇温して24時間重合反応を行った。

【0094】得られたポリマーを精製するために、反応 混合物をイソプロパノール中に注ぎ、得られた重合体を 沈澱させた。更に得られたポリマーをテトラヒドロフラ ンに溶かし、イソプロパノール10L中に注いでポリマ ーを沈澱させる操作を二回繰り返した後、重合体を分離 し、乾燥させた。このようにして得られた13.1gの 白色重合体は光散乱法により重量平均分子量が7.90 Og/molであり、GPC溶出曲線より分散度(=M w/Mn)が1.8の重合体であることが確認できた。 得られたポリマーは¹ H-NMRの測定結果より、モノ マー1、モノマー2、及びモノマー3の含有比が31: 28:41の比で含むものであることがわかった。 【0095】[合成例3] モノマー1、モノマー2、 及び2,3-ジヒドロフランの共重合 200mLのフラスコ中で7.88gのモノマー1、 8.81gのモノマー2、及び3.31gの2,3ージ ヒドロフランを1, 4-ジオキサン2, 2gに溶解さ せ、十分に系中の酸素を除去した後、開始剤2,2'-アゾピス(2,4-ジメチルバレロニトリル)を0.8 8 g 仕込み、60℃まで昇温して24時間重合反応を行

【0096】得られたポリマーを精製するために、反応混合物をイソプロパノール中に注ぎ、得られた重合体を沈澱させた。更に得られたポリマーをテトラヒドロフランに溶かし、イソプロパノール10L中に注いでポリマーを沈澱させる操作を二回繰り返した後、重合体を分離し、乾燥させた。このようにして得られた13.1gの白色重合体は光散乱法により重量平均分子量が8,20

*

38

Monomer 3

0g/molであり、GPC溶出曲線より分散度(=Mw/Mn)が1.7の重合体であることが確認できた。
 得られたポリマーは「H-NMRの測定結果より、モノマー1、モノマー2、及び2,3-ジヒドロフランの含有比が29:31:40の比で含むものであることがわかった。

37

【0097】[合成例4] 下記モノマー3、モノマー2、及び3、4ージヒドロビランの共重合200mLのフラスコ中で9、32gのモノマー3、7、66gのモノマー2、及び3、02gの3、4ージ 10ヒドロビランを1、4ージオキサン2、2gに溶解させ、十分に系中の酸素を除去した後、開始剤2、2′ーアゾピス(2、4ージメチルバレロニトリル)を0.57g仕込み、60℃まで昇温して24時間重合反応を行った。

【0098】得られたボリマーを精製するために、反応混合物をイソプロパノール中に注ぎ、得られた重合体を沈澱させた。更に得られたポリマーをテトラヒドロフランに溶かし、イソプロパノール10L中に注いでボリマーを沈澱させる操作を二回繰り返した後、重合体を分離 20 し、乾燥させた。このようにして得られた13.1gの白色重合体は光散乱法により重量平均分子量が8.600g/mo1であり、GPC溶出曲線より分散度(= Mw/Mn)が1.8の重合体であることが確認できた。得られたボリマーは「H-NMRの測定結果より、モノマー3、モノマー2、及び3、4-ジヒドロビランの含有比が31:31:38の比で含むものであることがわかった。

[0099]

【化17】

***** 30

【0100】[評価例]

ポリマー透過率測定

得られたポリマー1gをプロピレングリコールモノメチ ルエーテルアセテート (PGMEA) 20gに十分に溶 解させ、0.2μmのフィルターで濾過してポリマー溶 液を調製した。比較例用ポリマーとして、分子量10, 000、分散度 (Mw/Mn) 1.10の単分散ポリヒ ドロキシスチレンの水酸基の30%をテトラヒドロピラ ニル基で置換したポリマーを用意し、これを比較例用ポ リマー1とした。同様に、分子量15,000、分散度 1. 7のポリメチルメタクリレートを比較例用ポリマー 2、メタ/パラ比40/60で分子量9,000、分散 度2.5のノボラックポリマーを比較例用ポリマー3と し、上記と同様の方法でポリマー溶液を調製した。 【0101】ポリマー溶液をMgF₂基板にスピンコー ティングして塗布後、ホットプレートを用いて100℃ で90秒間ベークし、厚さ100nmのポリマー膜をM gF2基板上に作成した。この基板を真空紫外光度計 (日本分光製、VUV-200S) に設置し、248 n m、193nm、157nmにおける透過率を測定し た。測定結果を表1に示す。

【0102】 【表1】

	50		
ポリマー	透過率 (%) 248 n m	透過率 (%) 193nm	透過率 (%) 157nm
合成例1ポリマー	9 9	9 9	5 8
合成例2ポリマー	9 9	9 9	5 6
合成例3ポリマー	9 9	9 9	5 7
合成例 4ポリマー	9 9	9 2	5 1
比較例用ポリマー1	9 0	5	1 5
比較例用ポリマー2	9 1	8 0	1 2
比較例用ポリマー3	8 2	6	1 7

【0103】レジスト調製及び露光

上記ポリマー及び下記に示す成分を表2に示す量で用いて常法によりレジスト液を調製した。次に、DUV-30(Brewer Science社製)を55nmの膜厚で成膜したシリコンウエハー上に得られたレジスト液をスピンコーティング後、ホットプレートを用いて100℃で90秒間ベークし、レジストの厚みを200nmの厚さにした。これにF2エキシマレーザー(リソテ

0 ック社、VUVES)で露光量を変化させながら露光し、露光後直ちに120℃で90秒間ベークし、2.3 8%のテトラメチルアンモニウムヒドロキシドの水溶液で60秒間現像を行って、露光量と残膜率の関係を求めた。膜厚が0になった露光量をEthとしてレジストの感度、そのときのtanθをγとして求めた。

[0104]

【表2】

39

40

ポリマー (重量部)	酸発生剂 (重量部)	塩基性 化合物 (重量部)	溶解阻止剂 (重量部)	溶媒 (重 量 部)	Eth 感度 (mJ/ cm²)	γ
合成例1 (100)	PAG1 (2)	トリフ* <i>キル</i> アミン (0.1)	-	PGMEA (1, 000)	15	20
合成例2 ² (100)	PAG1 (2)	トリフ・チルTミン (0.1)	-	PGMEA (1, 000)	1 2	15
合成例3 (100)	PAG1 (2)	トリフ [・] チルてミン (0.1)	_	PGMEA (1, 000)	13	16
合成例4 (100)	PAG1 (2)	トリフ [・] チルTミン (0.1)	-	PGMEA (1, 000)	18	20
合成例1 (100)	PAG1 (2)	トリエリノールブミン (0.1)	_	PGMEA (1, 000)	18	2 2
合成例1 (100)	PAG1 (2)	тмме а	_	PGMEA (1, 000)	1 6	2 5
合成例1 (100)	PAG1 (2)	AAA	-	PGMEA (1, 000)	18	2 6
合成例1 (100)	PAG1 (2)	AACN	_	PGMEA (1, 000)	2 1	3 6
合成例1 (100)	PAG1 (2)	トリフ [・] チルアミン (0.1)	DR I 1 (10)	PGMEA (1, 000)	1 3	18
合成例1 (100)	PAG2 (2)	トリフ [*] チルTミン (ロ. 1)	-	PGMEA (1, 000)	1 1	2 2
比較例用 ポリマー 1 (100)	PAG1 (2)	りェオ <i>リード</i> でシ (0.1)	-	PGMEA (1, 000)	18	1 8

[0105]

* * [{£18}]

* * [{£18}]

* * * [{£18}]

* * * [{£18}]

* * * [{£18}]

* * * [{£18}]

* * * [{£18}]

* * * [{£18}]

* * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [{£18}]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * [[£18]]

* * * * [[£18]]

* * * [[£18]]

* * * [[£18]]

* * * [[£18]]

* * * [[£18]]

* * * [[£18]]

* * * [[£18]]

* * * [[£18]]

* * * [[£18]]

* * * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£18]]

* * [[£

【0106】表1, 2より本発明の高分子化合物を用いたレジスト材料は、 F_2 (157nm)の波長においても十分な透明性を確保できるととがわかった。また、V

UVES露光の結果、露光量の増大に従って膜厚が減少し、ポシ型レジストの特性を示すことがわかった。

- フロントページの続き

(51)Int.Cl.	" 識別記号		FΙ		テーマコード(参考)
C08L	33/04		C08L	33/04	
G03F	7/004 5 0 1		G03F	7/004	5 0 1
	7/039 6 0 1		•	7/039	6 0 1
(72)発明者	原田裕次		(72)発明者	前田 一彦	
•	新潟県中頸城郡頸城村大字西福島	28-1		東京都千代	田区神田錦町3丁目7番地1
	信越化学工業株式会社合成技術研	究所内		セントラル	/硝子株式会社内
(72)発明者	畠山 潤		F ターム(参	考) 2H025	AA01 AA02 AA09 AB16 AC05
	新潟県中頸城郡頸城村大字西福島	28-1			ACO8 ADO3 BEO0 BE10 BF08
	信越化学工業株式会社合成技術研	究所内			BG00 CB07 CB14 CB41 CB55
(72)発明者	渡辺 淳				CC20 FA01 FA12
	新潟県中頸城郡頸城村大字西福島	28-1		43002	BEO4W BGO3W BGO7W BGO8W
	信越化学工業株式会社合成技術研	究所内			EB116 EJ038 EJ068 EN027
(72)発明者	河合 義夫				EN037 EN067 EN077 EN097
	新潟県中頸城郡頸城村大字西福島	5 28-1			EU026 EU047 EU117 EV216
	信越化学工業株式会社合成技術研	究所内			EV246 EV286 EW176 FD206
(72)発明者	笹子 勝				FD207 FD208 FD310 GP03
	大阪府高槻市幸町1番1号			4J100	AE02Q AE09Q AL02R AL08R
(72)発明者	遠藤 政孝				AL26P BA03P BA03Q BA03R
	大阪府高槻市幸町1番1号				BAO4P BAO4Q BAO4R BA11P
(72)発明者	岸村 眞治				BA11Q BA11R BA15P BA15Q
	大阪府髙槻市幸町1番1号				BA15R BA30P BA30Q BA30R
(72)発明者	大谷 充孝				BCO3P BCO3Q BCO3R BCO4P
	埼玉県川越市今福中台2805番地	セントラ			BC04Q BC04R BC07P BC07Q
	ル硝子株式会社化学研究所内				BCO7R BCO8P BCO8Q BCO8R
(72)発明者	宮澤 覚				BC09P BC09Q BC09R BC52P
	埼玉県川越市今福中台2805番地	セントラ			BC52Q BC52R BC55P BC55Q
	ル硝子株式会社化学研究所内				BC55R BC58P BC58Q BC58R
(72)発明者	堤 憲太郎				BC65P BC65Q BC65R BC79P
	埼玉県川越市今福中台2805番地	セントラ			BC79Q BC79R CA04 CA05
	ル硝子株式会社化学研究所内				JA38